

LINCOCIN 100 mg/ml raztopina za injiciranje za prašiče, pse in mačke

Ekki heimilað

- Lincomycin hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

LINCOCIN 100 mg/ml raztopina za injiciranje za prašiče, pse in mačke

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur
Hundur
Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð
Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 2 dagar Meso in organi prašičev: 2 dni.

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01FF02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Slóvenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [slóvenska](#)

Aðeins fáanlegt í [slóvenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium

Dagsetning markaðsleyfis:

29/11/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pfizer Manufacturing Belgium

Zoetis Belgium SA

Ábyrgt yfirvald:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markaðsleyfisnúmer:

NP/V/0187/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/05/2023

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.